19日本国特許庁

00特許出願公開

公開特許公報

昭52—89685

€ Int. Cl2. C 07 F 9/15 C 07 F 9/21

C 08 K

識別記号

砂日本分類 广内整理番号 16 E 48 7431 - 4495 A 0 6811-25 7438-48 25(1) A 261.4

49公開 昭和52年(1977) 7月27日

発明の数 1 審査請求 有

(全14頁)

9 難燃作用化合物

20特 願 昭52-4060

5/52

29出 願 昭52(1977)1月19日

321976年1月19日33アメリカ国 優先権主張 £0650172

加発 明 者 ジエイムズ・アンドルー・アル ブライト

アメリカ合衆国ミシガン州アン

アーバー・ヨストブウ・ルバー ド2828番

の出願人 ミシガン・ケミカル・コーポレ イション

> アメリカ合衆国イリノイ州6060 6シカゴ・ノース・リバーサイ

ドプラーザ2番

分代 理 人 弁理士 山下白

1. 発明の名称 離歲作用化合物 2.特許請求の鮮用

1) 式

$$\begin{pmatrix}
2 \text{ OH}_2 & & & \\
2 \text{ OH}_2 & & & & \\
2 \text{ OH}_2 & & & & \\
\end{pmatrix} P - 0 - 0 \text{ H}_2 - \begin{pmatrix} & & & \\ & & & \\ & & & \\
\end{pmatrix} C (\text{OH}_2 X)_{A-1}$$

(式中各では独立して水器およびハロゲンよ りなる群から選ばれ、各又は独立して水泵、 ハログンおよびヒドロキシルよりたる群から 選ばれるがただし少くとも1個の×はヒドロ キシルであり、Yは酸素および確費よりなる 許から選ばれそして nは1~3の整数である) の化合物。

2) 各でが独立してヘロゲンよりなる群から選 はれ、各×が独立してハロゲンおよびヒドロ キシルよりなる群から選ばれるがただし少く とも1個のXはヒドロキシルであり、そして Yが酸累である、前記第1項記載の化合物。

- 3) 各なが独立して塩素および臭葉を包含する 掛から選ばれ、そして各×が独立して塩素、 真虫かよびヒドロキシルよりなる群から退ば れるがただし少くとも1個のXはヒドロキシ ルである、前記第2項記載の化会物。
- 4) ュガ1~2の整数である、前配領5項記数 の化合物。
- 5) nが1である前配第3項配数の化合物。
- 2 (2'.2' ヒス (プロモメテル) 3'-ヒドロキシブロポキシ) - 5.5 - ピス(ブロ モメナル) - 2 - オサソ - 1.3.2 - ジオキソ ホスホリナン、2-(21.21-ピス(クロロメ チル) - 3′ - ヒドロキシブロポキシ) - 5,5 - ピス (クロロメテル) - 2 ~ オキソ - 1,3,2 ジォキソホスホリナン、2 - (2',2' - ピス (ヒドロキシメチル) - 3' - プロモブロボキ

- 1 -

c

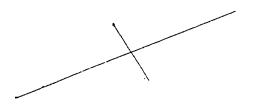
特別 昭52-89685 (2)

v) - 5.5 - ビス (プロモメチル) - 2 - オ キサ・1.3.2 - ジオキサホスホリナン、2 -(2'.2' - ビス (ヒドロキシメチル) - 3' - ク ロロプロポキシ) - 5.5 - ビス (クロロメチ ル) - 2 - オやサ・1.3.2 - ジオキサホスホ リナン、2'.2' - ビス (ヒドロキシメチル) -1'.3' - ビス (5.5 - ビス (ブロモメチル) -2 - オキサ・1.5.2 - ジオキサホスホリナン) ブロバンおよび 2'.2' - ビス (ヒドロキシメチ ル) - 1'.3' - ビス (5.5 - ビス (クロロメテ ル) - 1'.3' - ビス (5.5 - ビス (クロロメテ ル) - 2 - オキサ・1.3.2 - ジオキサホスホ リナン) プロバンから 辺ばれた前配第1項配 健の化合物。

7) ポリウレタンかよびステレン試合体よりなる呼から及ばれたは合体かよび前配第1項記録の化合物の登録作用証を包含する、重合体組成物。

- 3 -

2 - オキサ・1.3.2 - ジオキサホスホリナン、
2 - (2'.2' - ビス(ヒドロキンメチル) - 3'
- クロロブロボキシ) - 5.5 - ビス(クロロメテル) - 2 - オキサ・1.3.2 - ジオキサホスホリナン、2'.2' - ビス(ヒドロキンメチル)
- 1'.3' - ビス(5.5 - ビス(ブロモメチル)
- 2 - オキサ・1.3.2 - ジオキサホスホリナン)ブロペンおよび2'.2' - ビス(ヒドロキシメチル) - 1'.3' - ビス(5.5 - ビス(クロロメテル) - 1'.3' - ビス(5.5 - ビス(クロロスチル) - 1'.3' - ビス(5.5 - ビス(6.5 - ビス(6.5



り、そしてどが酸象である、前配第7項配数

9) nが1~2の整数である、前記第8項記載 の取合体組成物。

10) 化合物が 2 - (2'.2' - ビス (プロモメテル)
- 3' - ヒドロキンプロポキン) - 5.5 - ビス
(プロモメテル) - 2 - オキソ - 1.3.2 - ジ
オ キソホスホリナン、 2 - (2'.2' - ビス (ク
ロコメチル) - 5' - ヒドロキンプロポキン)
- 5.5 - ビス (クロロメテル) - 2 - オキソ
- 1.3.2 - ジオキソホスホリナン、 2 - (2'.2'
- ビス (ヒドロキンメテル) - 5' - ブロモブ
ロポキシ) - 5.5 - ビス (プロモメテル) -

- 4 -

3.発明の評細な説明

の重合体組成物。

本発明は1~5個の1.5.2~ジオキサホスホリナン塩を含有する焼含有酸である化合物に関する。本発明の範囲内の化台物はポリウレタン
シよびポリステレン単合体組成物に対する難感
例として有用である。

任意の聖拠剤の効率は添加剤の難然化能力によ つてのみならず、国台体または直台体組収物の 他の御理的または優槻的性質を収替または変性 するかまたは少くともそれを彼じないといり弥 加削の能力によつてもまた決定されるからであ る。従つて、ほとんどの離燃剤がハログンおよ び旃原子を含有しているといり単たる事実は、 任意のハロゲンまたは燐含有化甘物がすべての **取台体系またはいずれかの良台体系に対してさ** えも有用な雌怒特性を付与するということを失 証するものではたい。史に、当英者が多くの丑 台体物質の 歴紀性を改善する 勘台には、 それら は同時に直台体のその他の性質例えば光安定性、 加工性、および屈曲、引張りおよび衝突強度に 対する影響を敢小ならしめつつ必要な難感化を 与えることが設求されている。主た耐久的存続 効果を有する雕ぶ剤を提供することもまた、雄

米国等許第3890,409号明础登过式

$$\begin{pmatrix} R_1 & & & & & \\ R_2 & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ &$$

【式中 R1 および R2はそれぞれ独立に水器または 1 − 5 個の反眾原子を含有するアルキルであり、 そして D はなかんずく 1 であつてもよく、そして Y はなかんずく

特に米国野許謀5.784.592号明制存は、5モルのジプロモネオペンテルグリコールを1モルのオキン塩化場と反応させてトリス(2.2 - ビス(プロモノテル)-3-プロパノール)ホスフェートを生成させることができるということを開示しているが、この化合は不発明の新規を良応性疑黙作用化台物とは非常に異つた構造を有するものである。

米国特許第2,952,701号明融替はなかんずく

(式中各Xは独立して塩気または臭気でありそしてでは1~4個の良素原子を有するアルギルまたは-OR2XであつてそのXは前記足機の辿りである)であることができそして皿は0または1の整数である〕の化合物を示している。これらの化合物は有用な強燃剤として開示されている。

ドイク特許第2.262.556号明網百社式

•

特期 昭52-89685 (4)

(式中 R はなかんずく C1~C10アルギル、C1~C10 ハロゲンアルギル および O: ~C10 ヒドロギンア ルギルを扱わし、X はヘロゲン例をは好ましく は異素を扱わし、 B は好ましくはなかんずく O1~C4 ハロアルギルであり、 Y は酸素または破 茂好ましくは破累である)の 酸燃作用ハロゲン 化ネオペンテルグリコールモノホスフェート お よびジホスフェートエステルを開示している。

-11-

グンおよびヒドロキンルよりなる群から選ばれるがただし少くとも「個のXはヒドロキンルであり、Yは解散なよび硬質を包含する群から選ばれそしてnは1~5の整数である)の化台物に関する。ポリクレタンおよびポリステレンよりなる群から選ばれた直台体および前配化台物の離燃作用性を含有する直台体組成物もまた不発明の範囲内である。

本発明の観断内の雑誌作用化台知は前記式Iを有しているが、ここに各2は独立して水果やよびハログン、そして好きしくはハログン、そしてより好ましくは塩果やよび共安よりなる群から選ばれ、各Xは独立して水気、ハログンやよびヒドロキンル、好きしくはハログンやよびヒドロキンル、そしてよりなる群から避ばれるがただし少くとも1個のXはヒドロキンルであ

要酌十九日、本弟明仕式

(式中各では独立して水気をよびハログンより なる鮮から退はれ、各×は独立して水気、ハロ

り、Y は飯乗およびご改まりなる群から暑はれるが好ましくはこれは飯祭であり、そして n は 1 ~ 3 、好ましくは 1 ~ 2 そしてより好ましくは 1 の股数である。例示のみの目的で、後記我「は式」の範囲内の化台物の理解を更に助けるように意図されている。

5 個の代表的化台物は、2 - (2'.2'- ビス(ブロモメテル) - 5'- ヒドロキシブロボキシ) - 5.5 - ビス(ブロモメテル) - 2 - オキサー
1.5.2 - ジオキサホスホリナン、2'.2'- ビス
(ヒドロキシメテル) - 1'.5'- ビス(5.5 - ビ

ス(プロモメチル) - 2 - オキサ - 1.5.2 - ジ オキサホスホリナン)プロパンおよび 2'-ヒド ロキシメチル・11.51-ピス(5,5 -ピス(ブロ モメテル) - 2 - オヤサ - 1,3,2 - ジオヤサホ スホリナン) - 2'-(5.5 -ピス(プロモメチ ル) - 2 - オヤサ - 1.5.2 - ジオキサホスホリ

次のものは本発明の範囲内の好ましい化台物 の若干である。

ナン-2-メトキシ)プロパンである。

2 - (2'.2'- ピス(プロモメチル) - 5'- ヒ ドロキシブロポキシ) - 5.5 - ピス(プロモメ **ナル) - 2 - オキサ - 1.5.2 - ジオキサホスホ** りナン、

2 - (2',2'- ピス (クロロメテル) - 3'-ヒ ドロキンプロポキシ) - 5 - ビス(クロロメチ ル) - 2 - オキサ - 1.5.2 - ジオキサホスホリ

				灸			I							
化合物	<u> </u>	x	x	<u>x</u>	Y	<u>Y</u>	<u> Y</u>	<u>z</u>	<u>z</u>	<u>z</u>	z	z	z	
1	1	Br	Br	OH	0	-	-	Br	Br	-	-	-	-	
2	1	CŁ	CL	он	0	-	-	C۷	٥L	-	-	-	-	
5	1	Вг	он	OH	0	-	-	Br	Br	-	-	-	-	
4	1	02	он	он	٥	-	-	CL	CŁ	-	-	-	-	
5	2	он	QВ	-	0	o	-	Br	Br	Br	Вr	-	- ,	
6	2	он	ОН	-	0	0	-	02	٥L	CŁ	CŁ	-	<i>,</i> -	
7	3	он	-	-	0	0	0	Br	Br	Br	Br	Br	Br	
8	3	он	-	-	٥	0	0	٥Ł	CŁ	CŁ	CŁ	04	CŁ	
9	2	он	Br	-	0	0	-	Br	Br	0,2	02	-	-	
10	2	ОВ	02	-	0	0	-	Br	Br	02	CŁ	- ,	-	
1.1	2	ОН	он	-	0	0	-	Br	Br	CŁ	02	-	-	
12	5	OB	-	-	0	0	0	Br	Вr	Br	Br	CŁ	CŁ	
1 5	3	OH	-	-	0	0	0	Br	Br	01	CL	٥L	02	
14	1	он	OН	ОН	0	-	-	Br	Br	-	-	-	-	
15	1	он	он	оĤ	0	-	-	CŁ	٥Ł	-	-	-	-	

特昭 昭52-89685 (5)

2 - (21.21- ピス (ヒドロキシメチル) - 31 - ブロモブロポキシ) - 5.5 - ヒス(プロモメ チル) - 2 - オキサ - 1.5.2 - ジオキサホスホ リナン、

 $2 - (2', 2' - \forall x (\forall F \neg + \forall x \neq x) - 3'$ - クロロブロポキッ) - 5.5 - ピス(クロロメ チル) - 2 - オキサ - 1.5.2 - ジオキサホスホ リナン、

21.24 ピス(ヒドロキシメチル) - 11.34 ピ ス(5.5 - ビス(プロモメテル) - 2 - オキサ - 1.5.2 - ジオキサホスホリナンプロバンおよ

21.24 ピス(ヒドロキシメチル) - 14.34 ピ - 1,5,2 - ジオキサホスホリナン)プロバン。

-15-

化合物 n X X X Y Y Y Z Z Z Z Z Z Z

16 1 Br C& OH O - - Br Br - - -17 1 Br CL OH O - - CL CL - - - -2 OH Br - 0 O - Br Br Br - -2 OH CL - O O - CL CL CL CL - -2 OH CL - O O - Br Br Br Br - -1 Br Br OH 8 - - Br Br - - - -21 1 CL CL OH 8 - - OL OT - - - -2 OH OH - 8 8 - Br Br Br Br - -24 2 OH OH - 8 8 - CL OL CL OL - -5 OH - - 8 8 8 Br Br Br Br Br Br 1 OB H H O - - H H - - - -1 OH Br Br O - - H H - - - -27 1 OH H H O - - Br Br - - - -

5 OH - - O O O B B H H H H

29 1 OH B H S - - H H - - - -

本発明の疑囲内の化合物は次記(

à.

(ZCH,)C(CH,OH),+PYCL; --->

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{II} + (\text{CH}_2X)_4 = & \text{C(CH}_2\text{OH)}_1 \\
\hline
 & \text{CCH}_2 \\
 & \text{CCH}_2 \\
\hline
 & \text{CCH}_2
\end{array}$$

(式中n、X・Y および Z は船配定銭のとかりである)による一時的反応に従つて数盗される。
一般に存せん分のツハロネオペンテルグリコールおよびオキン塩化類または三塩化類を、約0°〜約120℃の温度で、理論力の塩化水器が発生するまで反応させる。この反応は溶鉄の存在下またはそれなして行なりことができる。溶験の例としてはペンゼン、トルエンおよびクロロホルムがあげられる。液鉄量の金属塩または酸化

Ma. -19-

発生するまで処理する。

必終目的生成物の物理的条件に応じて、個々の依反応処理を使用することができる。 放体状 起於生成物の場合には、その被体状生成物を水性アンモニアで洗つてすべての設存限性を除去する。 水性アンモニア 沈浄の 次には水洗を行なり。 洗つた生成物を標準的技術例えば約100°~約130℃の温度で恒量が進成されるまで乾燥させる。

固体生成物が待られる場合には、その固体生成物を当業者には周知の技術例えば固体生放物を水または有機を解例をはベンゼン、トルエン、メタノール、エタノールその他による洗浄または前記を供からの再結晶によつて特毀することができる。次いでこの務毀された固体生成物を領域を技術例をは約50°~約150℃の過度で恒量となるまで乾燥させる。

特開 昭52-89685 (6) 物例をは酸化マグネシウム、塩化マグネシウム、 酸化カルシウム、塩化カルシウム、塩化チタン すかけ能能パナジウムすたは化学最齢的量の有 服務塩基性酸受容削例えはピリタンまたはトリ エチルアミンを使用して反応の完結を促進させ ることができる。次いで租生成物たる 5.5 - ビ ス(ハロメチル) - 2 - オキサ - 2 - クロロ -1.5.2 - シオキサホスホリナンを所設の化学量 輪的出路の所留のポリオール例えばペンタエリ スリトール、ジプロモネオペンチルグリコール、 モノクロロベンタエリスリトールその他と共化。 ジハロオオペンチルグリコールとオキシ塩化塩 または三塩化塩との間の最初の反応におけると 回一の反応環境かよび条件(すなわち約 D°~約 1200の反応温度、溶媒の存在または不存在を よび金貨性鉄さたは第三数アミン塩基の存在す たは不存在)を使用して、塩化水素の理論量が

R - 20 -

本発明の化台物は取台体制成物中の離燃剤として有用である。本発明に適用可能な取台体は、可拠性かよび
両性かよび
両性のフォーム かよびエラストマーを含めてポリクレタン、かよびステレンン
体例をは結晶性かよびステレン 共取台体 かられず オール リステレン サンカー アーン サーニ トリル 大阪 古 体 に 関する それ 以上の 記 敬 は、「Modern Plastics Rnoyclopedia」 第52 等 第10 人号 (1975年) に見出 すことが でき、 前 記刊行物 は 不明 細 書に 参照 として包含される。

本発明の範囲内の騒燃剤はヒドロキシル基を き有しているから、前記難燃剤は夏合体鎖中に 反応しそしてそれによつて持続性離燃化重台体

特別 昭52-89685 (7)

租取物を与えうるような数台体系中で特に到さ しいはずである。反応性とドロキシル部が消台 体鎖中に結台しうる重台体系としては、飽和および不飽和ポリエステルの両方のポリエステル 可提性および剛性フォームおよびニラストマー を含むポリウレタン、セルロース重台体例をは 総、およびセルロース・ポリエステル復台初例 えば50/50、65/35なよび35/65綿/ポリ エステルプレンド、およびエポキシドがあげら れる。

本発明の範囲内の離点剤は機体的なまたは当業者には周知の技術によつて前記取合体中に成入またはそれに適用することができる。例えば、J.M.ライオンズ氏著「The Chemistry and Use of Fire Retardants」(1970年版)かよび 2. B.ショルズ氏著「Bromine and Its Compounds」(1966年版)を参照することができる。

-23-

を著しく強化する。とれら「強化剤」は周期律 表の第 NA および VA 族の酸化物またはハコゲン 化物すなわちアンチモン、ビスマス、砒粱、錫、 鉛、ゲルマニウムの酸化物およびハロゲン化物、 例えばオキシ塩化アンチモン、塩化アンチモン、 酸化アンチモン、酸化第二烯、塩化第二烯、酸 化第一砒素、塩化第一砒素その他かよび有根か よび無機の類、窒素、磁泵をよび硫黄化合物例 えばトリフェニルホスフェート、病数アンモニ ウム、胡賈亜州、チオ泉森、泉泉、硫化第二鉛 その他、およびチタン、パナジウム、クロム、 マンガン、鉄、ニオピウム、モリブデン、飼、 亜鉛、マグネシワムの酸化物およびハロゲン化 物例えば二酸化チタン、塩化チタン、五酸化パ ナジウム、臭化クロム、酸化第一マンガン、三 酸化モリブデン、モリブデン酸テンモニウム、 および前配のものの水化物例えば酸化漿一腸水

本発明の組成物および本発明の方法に使用される 離燃剤の登は、そのようにして得られた組成物中に協定可能な 離燃性を生成させるに必要な登である。特定の化合物およびそれと組合せる特定の 重合体によつて、本発明の組成物かよび方法中に使用される 離燃剤の量は全組成物を は 本単で約35%までの任意の量またはそれ以上となりうる。ほとんどの組成物に対しては、 離燃剤は全組成物を動か1~約25重量%を 構成する。

本発明の範囲内の離蛇作用化合物の他に、重合体の難燃性をいわゆる「相乗剤」または強化剤の使用によつて更に強化することができる。 この相乗剤は式1の化合物と共に使用した場合にはそれらの間の協働作用を促進しそして別々にざちらか一方の成分を使用した場合の離燃性に比べて得られるブラスチック組成物の難燃性

-24-

和物、鉛水和物およびそれらの組合せを包含す る。好ましい強化剤はアンチモン、砒累および ビスマスの酸化物である。しかし例えば殆火に よつて分解する躾にとれらの酸化物を生成する ようなすべての化合物が適当である。いくつか の有機アンチモン酸塩が特に好ましい。米国特 許忍 3.205.196 号明細省に開示された強化剤も また使用するに適当である。 酸化アンチモンは 現在本発明に使用するに好ましいアンチモン化 合物である。しかし多くのアンチモン化合物が **過当であり、無限アンチモン化合動としては硫** 化アンチモン、亜アンチモン数ナトリウム、亜 アンチモン脅カリウムその他がおげられる。多 くの有機アンチモン化合物例えば米国桜許第 2996.528 号明細帯に開示の有機酸のアンチモ ン塩およびそれらの五価勝導体が適当である。 この評の化合物としては酪酸アンチモン、パレ

特朗 昭52-89685 (8)

する趾 ** および ビスマス 化合物 もまた 使用しうる。

米国特許第 3.25Q 196号、同第 2.996.528 号 シェび同第 2.993.924 号各明細管はすべての意 図および目的のために本明細書中で参照として 考慮されるべきである。限定することなしに、 好ましい強化剤としては、 8.0203、 8.0045、 8.08r3、 8b13、 8b0C4、 Ae203、 Ae205、 ZaB04、 BaB204・H20、 2 2ao・3 3 2 03・ 3.5 H20 シェび 酸化第一想 水和物 がおげられる。一層好ましい 強化剤は三酸化ア ンチモンである。

特定の結果の選成が所望されている場合には 本発明の組成物中に他の物質を使用することも また本発明の処理内である。限定的ではないが そのような物質としては接着促進剤、配化防止 剤、帝は防止剤、抗酸生物剤、潜色剤、(本明 細智記数の新規の酔の雌溢剤の他に)) 懸鋭剤例

- 28-

リァン酸アンチモン、カブロン酸アンチモン、 ヘプチル曲アンチモン、カブリル騒アンチモン、 ベラルゴン酸アンチモン、カブリン酸アンチモ ン、桂皮酸アンチモン、アニス酸アンチモンおり よびそれらの五価ジハライド誘導体があげられ る。 同心に 米国 特許部 2.993.924 号明細なに 開 示の亜ィンチモン酸シ上びそれらの五価酸退体 のエステル例えば亜アンチモン酸トリス(ロー オクチル)、亜アンチモン酸トリス(2-エチ ルヘキシル)、亜アンチモン酸トリペンジル、 **亜ケンチモン做トリス(β - クロロエチル)、** 亜アンチモン放トリス(β-クロロブロビル)、 亜アンチモン殴トリス(β-クロロブチル)を よびそれらの五価化合物、環状アンチモナイト 例えばトリメチロールプロペンアンチモナイト、 ペンタエリスリトールアンチモナイトおよびグ リセロールアンチモナイトがるげられる。相当

えば「Modern Plastics Encyclopedia 」 同上 の第 6 6 5 ~ 6 6 8 頁に列配されているもの、 協安定剤、光安定剤シェび光抑剤があげられる。

- 27-

び 佳酸 カルンクム) および 無根化合物 例えば 亜 飲酸 パリウム、 磁酸 パリウム、 二酸化モリブデ ンおよび 炭化建築などをあげるととができる。

充明系を含めて前記物質は前掲「 Modern Plastice Encyclopedia 」中により完全に記載されておりそしてとの出版物は本明細音中に参照として包含される。

本発明の組成物中に使用される前に物質の危は、本発明の組成物からぶかれる所選の結果に 実質的な悪影響を与えない任意の仕でありうる。 すなわち使用される負は、全組成物 改量基単で 0 %からその組成物をブラスチック物質として 分類しうる%まででありうる。一般にそのよう な登は約0%~約75%、更に詳しくは約1% ~約50%である。

次の実施例は更に例示する目的のみのために 与えられており、闘示されている発明の限定を

- 8 B -

- 3 0 -

特別 昭52-89685 (9)

意図したものではない。特配されていない限りはすべての忍服はじて表わされており、すべての重量は?で扱わされており、そしてすべての容徴は叫で扱わされている。

例 1 (扱1の化合物1の製造)

冷却器、視枠機かよび弱度計を付した5 4のフラスコに、1048 9のジブロモネオペンテルグリコール、6 1 4 9 のオキン塩化焼かよび3 9 の酸化マグネシクムを仕込んだ。この混合物を6 0 ℃に伐枠加熱し、その盈度に2 時間保持した。との個度を終々に8 5 ℃に大呼である。 この混合物を1 0 0 ℃に加熱しそして5 時間保持の必ずロモネオペンテルグリコールを加えた。 白色固体が分離した。5 0 0 ロの水を加えた。伊遊しそして気染させた後、119°

- 5 1 -

ーター英空下に更に 5年 時間 100 C に保持した。その後、との反応生成物を50 Cに合却し、そして水性アンモニア解液で洗つた。との生成物を窒盈まで冷却し、50 Cで水洗し、アセトンに形解させそして乾燥した。との収益に 143 タ (45%) であつた。 臭案計算値 47.5、 臭案 実 側値 50.52%、 ヒドロキシル 数計算値 222、ヒドロキシル数 実 側値 175、 殴 数 は 検 出 さ れ す。

2 - (2', 2' - ビス(クロロメチル) - 3' - ヒド
-5,5-)
ロキシブロポキシ) ビス(クロロメチル) - 2
- オキソ - 1.3,2 - ジオキソホスホリナン、
2 - (2', 2' - ビス(ヒドロキンメチル) - 5'クロロブロポキシ) - 5,5 - ビス(クロロメチ
ル) - 2 - オキサー 1,3,2 - ジオキサホスホリナン、

同様の方法で本発明内の他の雌怒剤例えば

~1220の融点を有する16028の白色固体が得られた。との物質はNXR分析により間定されそして95%以上の純麗を有しているととが見出された。

例 2 (表1の化合物3の製造)

-32-

2',2'-ビス(ヒドロキシメチル)-1',5'-ビス(5,5-(プロモメチル)-2-オキサ-1,3,2
-ジオキサホスホリナン)プロバン、および
2',2'-ビス(ヒドロキシメチル)-1',3'-ビス(5,5-ビス(クロロメチル)-2-オキサ
-1,3,2-ジオキサホスホリナン)プロバン
を製造することができる。

次の基本処方を使用してフォームを製造した。

鼓	分	色	姓	部
ポリオール	(a)	1	0	0
シリコーングリ	コール装面活性剤(ロ)			2
トリクロロフル	オロメタン (c)	: •	3	5
ポリイソシアネ	(a)	1	5 5	5

(注) (a) アルカノールアミンポリオール、分子 重数約3500、ヒドロキシル数約530。

特朗 昭52-89685 (10)

Thanol R350-Xの商品名のポリオール、ジェファーソン・ケミカル・カンパニー製品。

- (b) Dow Coral ag 193 の商品名の姿面活性剤、ダウ・コーニング・コーポレイション製品。
- (c) Preon 11B の商品名のトリクロロフルオロメダン、デユボン社製品。
- (d) 百合体状芳香族インシアネート、有効 NCO 3.1.5%、Moadur MRS の商品名のポリ イソシアネート、モーベイ・ケミカル・ カンパニー製品。

ポリオール、袋面活性剤およびフルオロカーボン発泡剤を1000gのポリオールをベースとしたマスターパンチ中で合して、発泡剤の損失を最小にさせる。

フォーム製造には次の方法が使用された。

- 3 5 -

4. この混合物を5ポンドの未処理紙製タブに 在いてそして必張せしめた。

フォームにしわがなくなりそしてそれが突倒的に硬化した後、少なくとも7日間放旺しそれから前配フォームを図案指数試験(ABTM D-2865-74)に付した。

前記試験の結果は表』に報告されている。

同一投作を使用して風つた負荷水準でそして時にはまた異つた砂焙剤器加物をも含有させた他のフォームを製造した。これらのフォームもまた前配フォームと同一の設な指数試験にかけた。そのデータもをた及るに報告されている。 要中 pap はポリオール 1 0 0 部当りの部数を意味する。

- 1. ポリイソシアホートを風袋剛定した10ォンス 紙製カップ に 秤取し (付着物に対する許容を行なう)、そして残りの成分を秤取しそして混合する間とのカップを機においておいた。
- 2 ポリオールマスターパッチを100gポリオールを与えるような適正性を1クオート容の未処理紙カップ中に秤取した。
- 3. 109の2-(2',2'-ビス(ヒドロキシメテル)-3-ブロモブロビル)-5,5~ビス(ブロモメテル)-2-オキサ-1,3,2-ジオキサホスホリナンを次いで同一の1タオートカップに秤取した。
- 4 その1クオートカップの内容を1000 rpaで5秒間混合した。
- 5. 次いでポリイソシアホートを加え、そして 1000rpmの世枠を10秒間つづけた。

-36-

			_					
æ	燃	化	剤		負荷水草	php	0.I. %	
対		R	Ħ			0	2 1	
换	1 (ත (l	合物	3	1	0	2 3.5	
					2	0	2 4 5	
委	1 4	カ (l	と合物:	1	3	0	2 4.0	

951 4

コール)と第二タンク中で混合した。オクタンの第一場は厳して「?の商品名の触媒、エム・アント・ティー・ケミカルズ社製品)を第三のタンク中に入れた。第四のタンクにはシリコーン製面活性剤(Lー540の商品名の設面を入れた。水合物では、カーバイト社製品を入れた。水合物では、カーバイト社製品を入れた。液合にカーエチレンツアミン(Dabco 33L V はフクトリー・ブロセス・アンド・ケミカル・コンパニーは35%のアコント・ケミカル・コンパニーは35%のアコンド・ケミカル・ローンにカーを変更で、同時に 室に吸み入れ、ス3のピンを対した。

生 会 在

表 1 の 型 燃 作 用 化 合 物 煮 3

5

- 5 9 -

記フォームと同一の試験に付した。得られたデ ータもまた変3に報告されている。

我 图

成形ウレメンフォームの可燃性

回燃剂复荷水草 対 服 5 php 10 php MV88 302 in/分(a)

初期 合格、3.98 合格、0 合格、0 経時後(b) ND(a) 合格、0 合格、0 経時後(c) 合格、3.5 合格、0 合格、0

- (注) (a) MV88 302 は返協局自動車安全基準302 の略称である。
 - (b) ASTX D 1 5 6 4 に当る経時、乾鳥 140 C、 2 2 時間。
 - (c) FBMS-TM 10-12 化当る経時、セネ ラル・モーターズ・コーポレーション。
 - (d) ND は固定されをかつ たことを意味する。

特別 昭52一、89 685 (11)

3.0

ポリオール 100 シリコーン殺菌活性剤 1.0 ~1.5 トリエチレンジアミン 0.40~0.42 オクタン酸第一錫胺媒 0.10~0.18

TDI 103~105

この混合物を、混合工程の間に 14'×14'×6'の アドストロムボール紙箱中に落した。フォーム が完全な高さとなつた時点でそれを 210°~220 アの送風オープン中で 5 0 分間接硬化(ポスト キュア)させた。

フォームを少なくとも7日間放置した後、そのフォームを次いで投車に記収の数額の試験に付した。

同一操作を使用して異つた負荷水準の他のフ オームを形成した。これらのフォームもまた前

-60-

例 5

6009のポリステレンおよび樹脂(00部 当り25部(pbr)の安しの化合物を10の監燃 剤を2709のメテレンクロリドかよび600 のヘキサン中に答解した落を製造した。 施紀 超級がに39のジクミルバーオキサイトを選絡した。 超級がに39のジクミルバーオキサイトを選絡した。 地域がとして加えた。 この混合物をポリエ 気気に としてメテレンクロリドを 気気に とこてメテレンクロリドを 気気に で蒸発せしめた。 たいでこの成形物を 蒸気に で、程製フォームを生成させた。 なができた で、ないてはないた。 たれから得られたデータは 安りに報告されている。

異つた 駆燃剤負荷水準を有するポリオールのその他の試料を製造した。 とれらの試料を同一の模式で試験した。 得られた結及もまた表 F に に 飲されている。 酸 宗 排数 は A B T M → D - 2865 -



74 により試験された。

表 !!

虺 岱 剤	負荷水草 (phr)	0.I. %		
郊原	a	1 9. 5		
表 [の化合物 低 1	2. 5	2 3.5		
	5.0	2 5.5		

要 I および 袋 F に 明白 に示されているように、本 発明 の 範囲内 の 化 合 物 例 えば 2 - (2'.2' - ピス (ピドロキンメテル) - 3' - ブロモブロボキン) - 5.5 - ピス (ブロモメテル) - 2 - オキサー 1.3.2 - ジオ 中サホスホリナン および 2 - (2'.2' - ピス (ブロモメテル) - 5' - ヒドロキンプロボキン) - 5.5 - ピス (ブロモメテル) - 2 - オ キソー 1.5.2 - ジオ キ サ ホス ホリナンは、 それ ぞれ 成形 ウレタンフォームにより 例示 される ポリウレタン 中かよび 結晶 性 フォーム 化ポリステレンにより 例示される ステレン 1.5 - 1.5

-68-

- ビス(ブロモメテル) - 2 - オキソ - 1.3.2
- ジオやソホスホリナンかよび 2 - (2'.2' - ビス(ヒドロキシメテル) - 3' - ブロモブロボキン) - 5.5 - ビス(ブロモメテル) - 2 - オキサ・1.3.2 - ジオやサホスホリナンもまたそれぞれポリウレタンかよびステレン直合体中にかいて仮れた凹盤作用効果を示す。

97i 6

特定化合物のハログン配設店に対するヒドロマンル店のほび別配設が前配化合物の物理的性質にかいて登しい低下を招来すること、そして化合物の物型的性質に有意に悪じびを及ぼすことなしに特定化合物の前配へログン型換話に対して前配ヒドロマンル店を配設するためには高度の負別技術が受求されるということを示すために、次の化合物が復進なたは入手された。

特別 昭52-89685 (12) 中で受れた雖然効果を有している。ポリクレタ ンおよびポリステレン中でとれるた役れた阻認 効果を示す式Ⅰの範囲内の確燃剤の例としては、 2 - (2',2' - ピス (クロロメチル) - 3' - ヒド ロャンプロポキシ) - 5.5 - ピス(クロロメチ ル) - 2 - オキソ - 1.3.2 - ジオキソホスホリ ナン、2 - (2',2' - ピス(ヒドロキシメテル) - 3' - クロロプロポキシ) - 5.5 - ヒス(クロ ロメテル) - 2 - オヤサ - 1.3.2 - ジオキサホ スポリナン、 21.21 - ピス(ヒドロキシメテル) - 1/3/- ピス(5,5 - ピス(プロモメテル)-2 - オャサ - 1,5.2 - ジオキサホスポリナン) プロペンコよび 21.21- ピス (ヒドロキシメテル) - 1/3/- ヒス (5.5 - ピス (クロログテル) -2 - オャサ・1.3.2 - ジオキサホスホリナン) プロパンがあげられる。2 - (21.21 - ピス(ブ ロモメチル) - 3' - ヒドロキシブロボキシ - 5

-66-

化合物人たるトリス(2.5 - ジプロモブロピル)ホスフェートは日知の市販団追溯である。 この例に対しては、FireMaster LV-T25Pの 商品名のトリス(2.3 - ジプロモブロピル)ホ スフェート(ミンガン・ケミカル・コーポレイ ション選品)が使用された。

化合物 B たる ピス(3.2 - ジブロモブロピル)

化合物のたる 2 - (2',2' - ビス (プロモメチル) クロロプロポキシ) - 5,5 - ビス (プロモメチル) - 2 - オキサ - 1,5,2 - ジオキサホス

9 リー化し、伊造しそして 1 2 0 ℃ で 6 時間 乾 鉄 させると 1 5 0° ~ 1 5 2 ℃ の 股点を 有する 白色 固体 1 0 2 4 9 (7 9 5 収率) が 役 6 れた。

C10H16B14G204P として の 計 類 位 Br 5 4 3 %、 CL 4 0 4 5 、 突 観 位 Br 5 4 3 4 %、 CL 7 0 5 %。

化合物 D は前径例 1 K 従つて復澄された。

特開 昭52-89685 (13) ホリナンは次のようにして**設造された。** ジブロ モオオペンテルグリコール (5769)を600 タのメテレンクロリドに疑問させそして氷中で 10℃に冷却した。三塩化鋼(22モル)を6 分間かけて加えた。 股脇反応が起つて 0 で以下 に 冷却された。 氷浴を除去しそして 忍度を徐々 に35℃に(3時間にわたつて)上昇せしめた。 10℃に再び冷却した後、1679の塩器をそ の温度を35℃以下に保つよりな効率のよい冷 却を行ないつつ加えた。 塩泉脈加には 1.5 時間 を要した。メチレンクロリドを真空下に致去し、 そして100mのトルエンを加えた。設化マグ オシウム(258)および5769のシブロモ オオペンテルグリコールを加え、そしてとの温 合物を90℃に加燃した。との混合物を15時 間との温度に保ち、冷却しそして伊遏した。将 られた白色固体を 500 oo の冷トルエンに再ス

		-	4 B —		
	新作	(D-0)/C × 100 \$	K C	** +	+ 5
	TOAの操作を	(B-A)/A (D-0)/C X 100\$ X 100\$	- 63	- 49	- 33
	ro A 致化 (C)	B-A D-G	∞ 1	∞	+ 16
1	T 0 T	B	-165	-141	-101 + 16
۸	M	۵	247	308	333
#EX	年じた)	В	95 255 247	147 298 506	517
	重重変化の生じた函度 (で)	m	95		306 205 317 333
	包	~	260	288	308
		化合物	5 4 以公損失	255 口凸匃条	504 自由概条

- 8 C -

特研 四52-89 685 (14)

2 - (2',2'-ピス(プロモメテル) - 3 - ヒ ドロキシブロポキシ) - 5.5 - ヒス(ブロモメ サル) - 2 - オキサ - 1.3,2 - ジオキサホスホ リナンと同様に、本発明の範囲内の他の難燃剤 例えば 2 - (2',2' - ピス (クロロメチル) - 3' - ヒドロキンプロポキシ) - 5.5 - ヒス(クロ ロメチル) - 2 - オ中ソ - 1.3.2 - ジオキソホ スポリナン、2-(21.21-ピス(ヒドロキシメ テル)・3'-プロモブロポキジ)・5,5・ビス (プロモメチル) - 2 - オキサ - 1,3,2 - ジォ ヤサホスホリナン、2-(21.21-ピス(ヒドロ ヤシメテル) - 3' - クロロブロポキシ) - 5,5 - ピス(クロロメチル) - 2 - オキサ - 1.3.2 ・ジオキサホスホリナン、 2′.2′ - ビス(ヒドロ ヤシメテル) - 11.5' - ピス(5.5 - ピス(ブロ モメテル) - 2 - オキサ - 1,3,2 - ジオキサホ スポリナン)プロバンおよび 2′.2′ - ピス(ヒド

- 5 1 -

特許出頭人 マンガン・ケミカル・コーポレイション 代 取 人 弁型士 山 下 白 ニュー ロキンメテル) - 1'.3' - ビス (5.5 - ビス (クロリテル) - 2 - オキサ・1.3.2 - ジオキサホスホリナン) プロパンもそれらのハロゲンまたは水気、非ヒドロキン置換同族体に比べて匹敵しうる加水分解安定性および際安定性を有している。

- 52-